

ANRS CO21 CODEX - Cohorte multicentrique des patients VIH ayant un profil d'évolution extrême

Responsable(s) :Lambotte Olivier, U1012 Régulation de la réponse immune, infection VIH-1 et autoimmunité

Date de modification : 31/07/2013 | Version : 2 | ID : 6744

Général	
Identification	
Nom détaillé	Cohorte multicentrique des patients VIH ayant un profil d'évolution extrême
Sigle ou acronyme	ANRS CO21 CODEX
Numéro d'enregistrement (CNIL, CPP, CCTIRS etc.)	CPP IdF VII le 25/7/2011 n° 11-033 ; autorisation AFSSAPS AEC/B110900-40
Thématiques générales	
Domaine médical	Hématologie Immunologie Maladies infectieuses
Déterminants de santé	Mode de vie et comportements Produits de santé
Mots-clés	Évolution extrême, lymphocytes CD4+, asymptomatique, traitement antirétroviral
Collaborations	
Financements	
Financements	Publique
Précisions	Agence Nationale de Recherche sur le Sida
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Agence Nationale de Recherche sur le Sida
Statut de l'organisation	Secteur Public
Responsable(s) scientifique(s)	

Nom du responsable	Lambotte
Prénom	Olivier
Adresse	63 rue Gabriel Péri 94276 Le Kremlin Bicêtre
Téléphone	33 (0)1 49 59 67 54
Email	olivier.lambotte@bct.aphp.fr
Laboratoire	U1012 Régulation de la réponse immunitaire, infection VIH-1 et autoimmunité
Organisme	Université Paris Sud, Institut National de la Santé et de la Recherche
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Bases de données issues d'enquêtes
Base de données issues d'enquêtes, précisions	Etudes de cohortes
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de services ou établissements de santé
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Échantillon constitué:- sujets Asymptomatiques à Long Terme (ALT), vivant avec le VIH-1 depuis au moins 8 ans, avec un taux de CD4 supérieur à 600/mm ³ , stable ou en augmentation (pente positive ou nulle) depuis les 5 dernières années quelle que soit la charge virale et en absence de traitement antirétroviral- sujets séropositifs pour le VIH-1 depuis au moins 5 ans (HIC), asymptomatiques, dont les 5 dernières charges virales inférieures à 400 copies/mL, quel que soit le taux de lymphocytes CD4 et en l'absence de traitement antirétroviral- sujets répondant à la double définition ALT et HIC
Objectif de la base de données	

Objectif principal	Étudier l'évolution clinique et immuno-virologique des patients infectés par le VIH et définir les paramètres du virus et de l'hôte associés à la non-progression de l'infection.
Critères d'inclusion	<ul style="list-style-type: none"> - homme ou femme - âgé entre 18 et 85 ans - couvert par le régime de sécurité sociale - sujet infecté par le VIH-1 mais ne suivant pas de thérapie antirétrovirale
Type de population	
Age	<p>Adulte (19 à 24 ans) Adulte (25 à 44 ans) Adulte (45 à 64 ans) Personnes âgées (65 à 79 ans) Grand âge (80 ans et plus)</p>
Population concernée	Sujets malades
Sexe	<p>Masculin Féminin</p>
Champ géographique	National
Détail du champ géographique	France
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2009
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	222
Données	
Activité de la base	Collecte des données active
Type de données recueillies	<p>Données déclaratives Données biologiques</p>
Données	

déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Données biologiques, précisions	- sérum- plasma - cellules
Existence d'une biothèque	Oui
Contenu de la biothèque	Sérum Plasma
Détail des éléments conservés	Cellulothèque qui est conservée au sein de l'Unité Inserm U1012. Disponible pour des projets de recherche sur avis du conseil scientifique
Paramètres de santé étudiés	Evénements de santé/morbidité Evénements de santé/mortalité
Modalités	
Mode de recueil des données	Données sur la survenue d'événements cliniques, les paramètres virologiques, génétiques et immunologiques associés à la non-progression.
Suivi des participants	Oui
Détail du suivi	Durée de l'étude de 6 ans avec une visite annuelle au minimum.
Appariement avec des sources administratives	Non
Valorisation et accès	
Valorisation et accès	
Lien vers le document	http://clinicaltrials.gov/show/NCT01520844
Lien vers le document	http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/?term=ANRS+C021+OR+ANRS+CO21+OR+%28codex+AND+Anrs%29
Description	Liste des publications dans Pubmed
Accès	
Site internet dédié	https://cesp.inserm.fr
Charte d'accès aux données (convention de	

mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition)

Données disponibles pour des demandes de collaborations pour des équipes de recherche qui souhaiteraient collaborer avec les équipes de la cohorte.

Accès aux données agrégées

Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles

Accès restreint sur projet spécifique